

**SELEKCE A  
JEJÍ  
INTERAKCE**

Základní rovnice selekce při známém genotypu:

$$\Delta p = \frac{p}{\bar{w}} a_A$$

$$\Delta p = \frac{p}{\bar{w}} a_A + \Delta p(\text{NS})$$

evoluční změna  
způsobená jiným  
mechanismem

Pokud  $\Delta p(\text{NS}) \neq 0$ , evoluční dynamika odlišná od předpokladů založených pouze na působení selekce

Navíc změna selektivní rovnováhy → rovnováha mezi selekcí a dalšími faktory (poměr  $\Delta p(\text{NS})/a_A$ ):

$$\hat{p} = -\bar{w} \frac{\Delta p(\text{NS})}{a_A}$$

Pokud je populace blízko selektivní rovnováhy,  $a_A \rightarrow 0 \Rightarrow \Delta p(\text{NS})$  roste

⇒ i mechanismy, které samy o sobě mají malý evoluční dopad, v kombinaci se selekcí můžou mít silné účinky

## Interakce selekce a mutace

rekurentní mutace  $A$  (frekvence  $q$ )  $\rightarrow a$  (frekvence  $p = 1 - q$ ), rychlosť  $\mu$

např.  $> 300$  mutací deficience G6PD

podobně  $\sim 80$  mutací  $\alpha$ -talasémie,  $> 200$   $\beta$ -talasémie

prakticky zanedbáváme zpětnou mutaci

evoluční změna pouze mutací:  $\Delta q = p\mu \rightarrow$  jediná rovnováha  $\hat{q} = 1$

změna pomalá

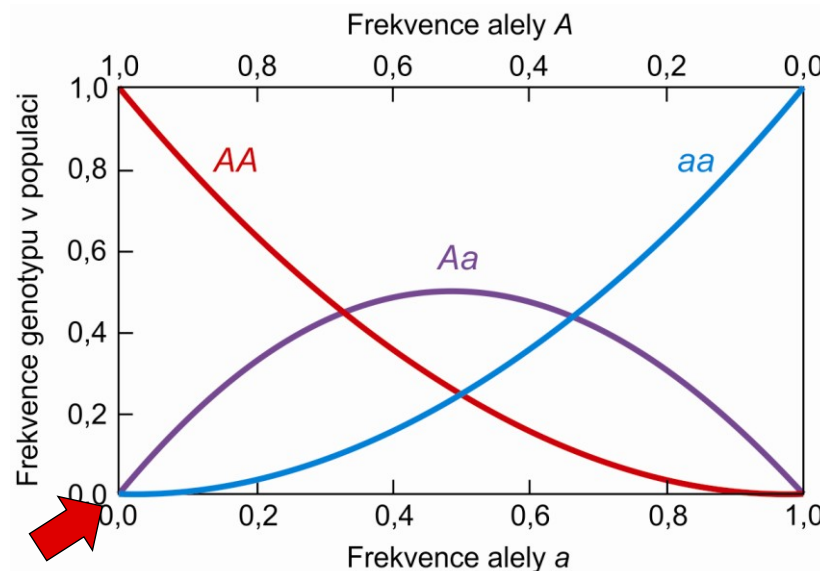
Je-li alela  $a$  škodlivá, bude  $\hat{q} = 0$ , tj. mutační a selekční rovnováhy jsou přesně opačné

recesivní škodlivé mutace:  $\hat{q} = \sqrt{\frac{\mu}{s}}$

Protože druhá odmocnina malého čísla je vždy mnohem větší než původní číslo, frekvence recesivní škodlivé alely dosáhne mnohem vyšší rovnovážné frekvence než mutační rychlosť

Např.  $s = 1, \mu = 10^{-6} \rightarrow$  rovnovážná frekvence = 0,001, tj. o 3 řády vyšší

Důvodem nemožnost selekce eliminovat alely v heterozygotním stavu



**dominance:**

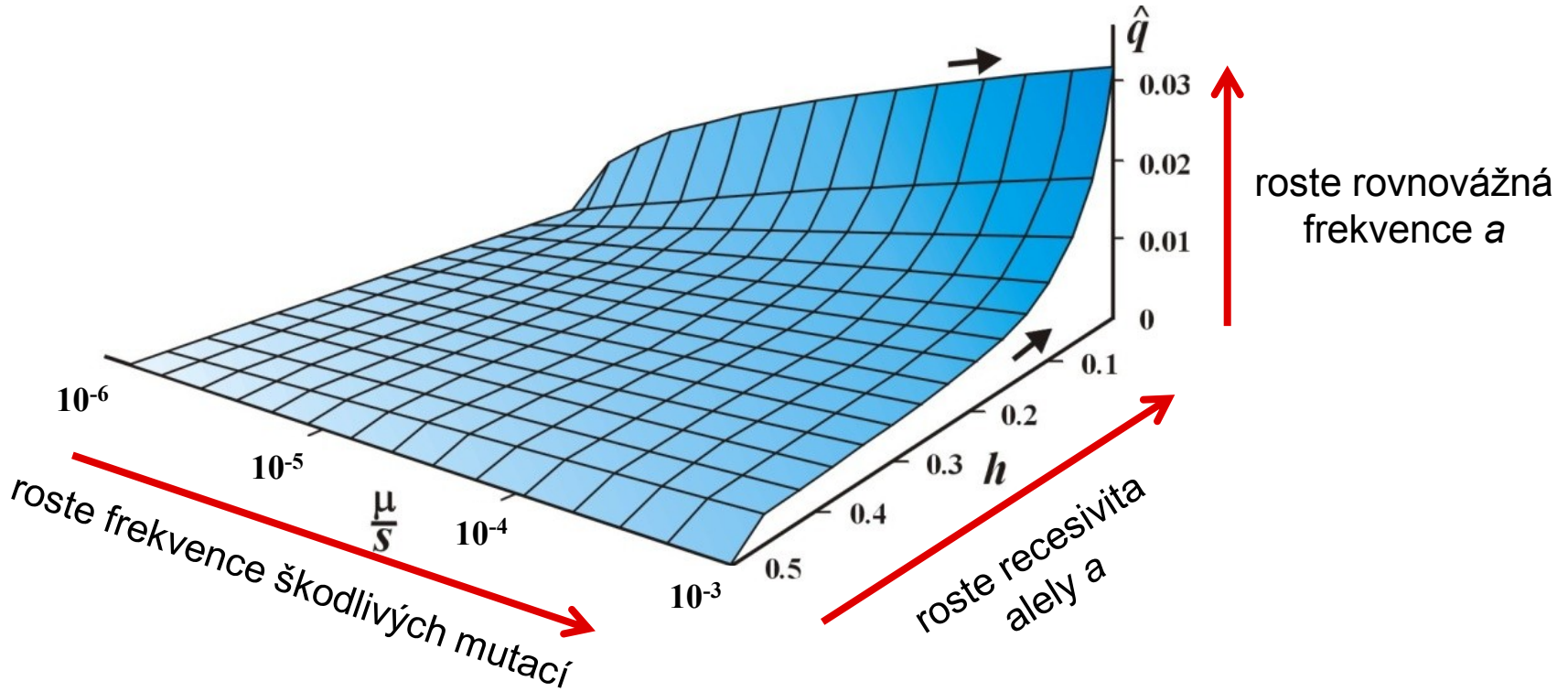
$$\hat{q} = \frac{\mu}{hs} \quad h = 1 \Rightarrow \text{úplná dominance alely } a \text{ nad } A$$

Např.  $s = 1$ ,  $\mu = 10^{-6}$  a  $h = 0,01 \rightarrow$  rovnovážná frekvence = 0,0001

$\Rightarrow$  při 1% redukci fitness u heterozygotů oproti homozygotům AA je rovnovážná frekvence 10× nižší, než při úplné recesivitě

Z hlediska rovnováhy mezi selekcí a mutací není důležité, jestli je fitness homozygota snížena o 1% nebo 100%, evoluční rovnováha je ovlivněna především redukcí fitness heterozygotů.

Důvodem opět skutečnost, že při nízkých frekvencích se alely vyskytují téměř výhradně v heterozygotním stavu



Haldaneův-Mullerův princip:

Bez ohledu na dominanci/recesivitu škodlivé mutace, její vliv na snížení fitness populace je nezávislý na tom, do jaké míry je škodlivá.

## Vliv systému páření

recesivní škodlivá alela:

$$\hat{q} = \frac{\mu}{F_{IS} s}$$

$s = 1, \mu = 10^{-6} \rightarrow$  při náhodném oplození  $\hat{q} = 0,001 (\sim \sqrt{\mu/s})$

mírná odchylka od HW, např.  $F_{IS} = 0,01 \Rightarrow \hat{q} = 0,0001$

tj. 1% odchylka od náhodného oplození znamená 10-násobné snížení rovnovážné frekvence recesivní letální alely v populaci

Díky inbreedingu se v populaci kumuluje daleko méně letálních recesivních alel než při náhodném páření (!)

Př. Tamilové v Indii: silná preference sňatků mezi bratranci a sestřenicemi  
→ absence letálních alel ( $\times$  v Evropě 5–8 na osobu)

Inbreeding neovlivňuje jen selekci proti letálním alelám:

např. malárie

počáteční podmínky:

$$p_A \approx 1; p_S \approx 0; p_C \approx 0$$

při  $F_{IS} = 0 \rightarrow a_C = 0$  a  $a_S = 0,11$

při  $F_{IS} > 0,11/0,8 = 0,14$  bude selekce vždy eliminovat S a fixovat C

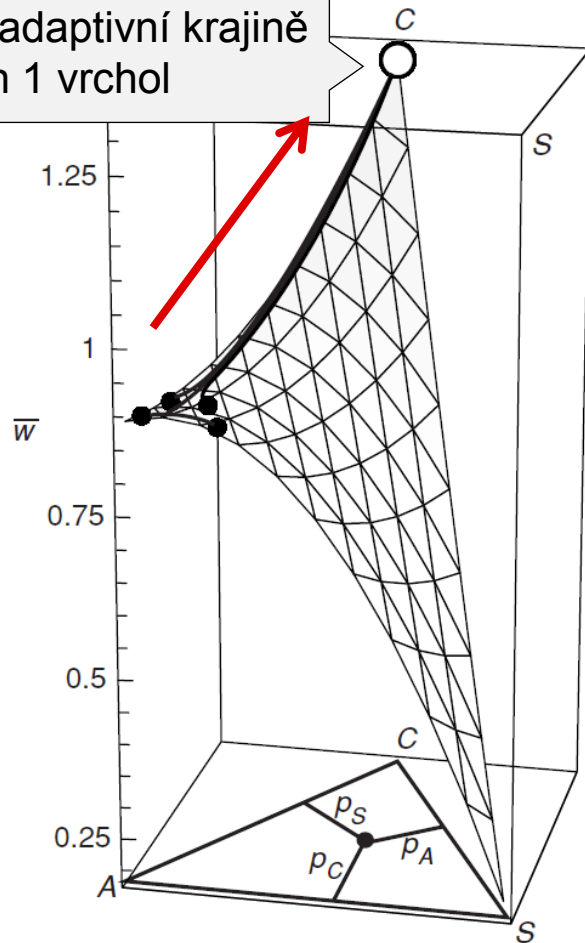
jestliže  $0 < F_{IS} < 0,14 \Rightarrow$  snížení adaptivního vrcholu pro polymorfismus A/S ve srovnání s náhodným oplozením

$\Rightarrow$  podmínky pro fixaci alely C se rozšíří

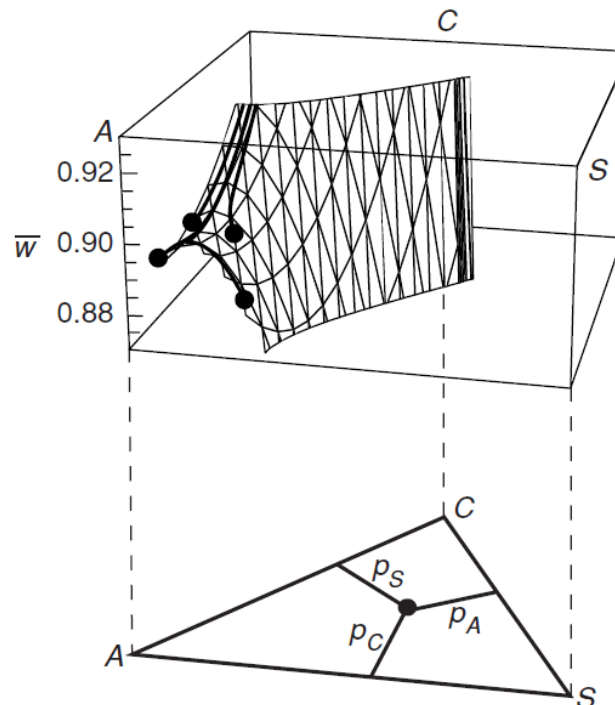
Genotype	Phenotypic Attributes	Fitness in Nonmalarial Environment		Fitness in Malarial Environment
AA	Malarial susceptibility	1.00		0.89
AS	Malarial resistance	1.00		1.00
SS	Hemolytic anemia	0.20		0.20
AC	Malarial susceptibility	1.00		0.89
SC	Hemolytic anemia	0.71		0.70
CC	Malarial resistance	1.00		1.31

$Př. F_{IS} = 0,04$

Při  $F_{IS} = 0,04$  a fitness v tabulce v adaptivní krajině jen 1 vrchol

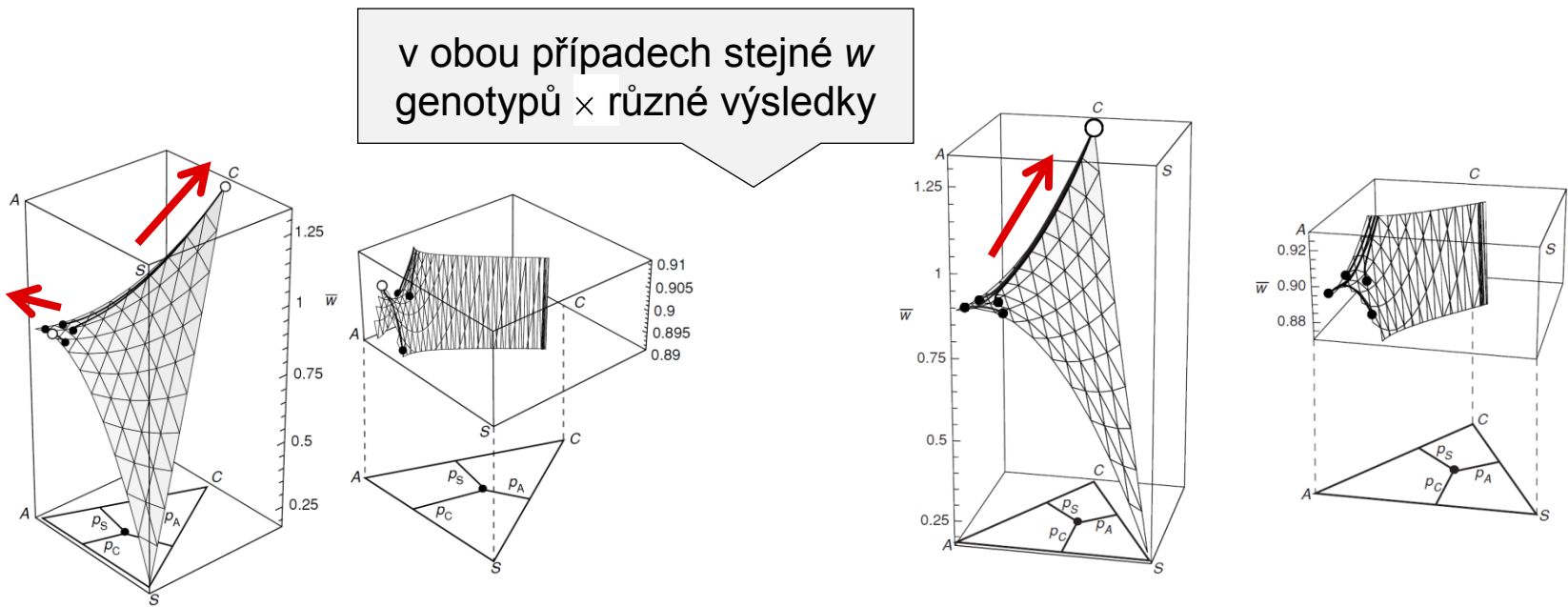


Genotype	Phenotypic Attributes	Fitness in Nonmalarial Environment	Fitness in Malarial Environment
AA	Malarial susceptibility	1.00	0.89
AS	Malarial resistance	1.00	1.00
SS	Hemolytic anemia	0.20	0.20
AC	Malarial susceptibility	1.00	0.89
SC	Hemolytic anemia	0.71	0.70
CC	Malarial resistance	1.00	1.31



Při inbreedingu častěji SS (velmi škodlivé) a CC (velmi prospěšné)

Adaptaci nelze vysvětlit pouze z hlediska reprodukčních zdatností jednotlivých genotypů.



Ani úplná znalost fitness každého jedince nestačí k predikci dopadu selekce – potřebujeme znát i populační strukturu.

⇒ Výsledek adaptivní evoluce je určen interakcí mezi rozdíly ve fitness a populační strukturou.

## Interakce selekce a toku genů

tok genů → příliv nových alel + změna jejich frekvencí

symetrický tok:  $\Delta p_1 = -m (p_1 - p_2)$

$$\Delta p = \frac{p}{\bar{w}} a_A + \Delta p(\text{NS}) \quad \xrightarrow{\hspace{1cm}} \quad \Delta p_1 = \frac{p_1}{\bar{w}} a_A - m (p_1 - p_2)$$

směr změny v důsledku toku genů:  $p_1 < p_2$ , nebo  $p_1 > p_2$

směr změny v důsledku selekce v dému 1: frekvence alel, systém páření, fitness genotypů

⇒ selekce a tok genů nemusí mít stejný směr

Přírodní výběr působí jako selektivní filtr zpomalující/blokující tok některých genů a napomáhající šíření jiných genů.

## Interakce selekce a driftu

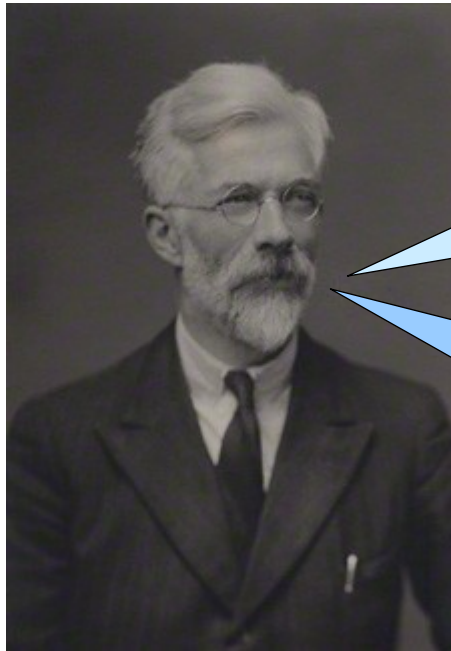
$$\Delta p = \frac{p}{\bar{w}} a_A + \boxed{\Delta p(\text{NS})}$$



Na rozdíl od toku genů směr změny  $\Delta p$  způsobené driftem z generace na generaci kolísá

⇒ neexistuje konzistentní zesilování, nebo zpomalování účinků selekce

# Interakce selekce a driftu

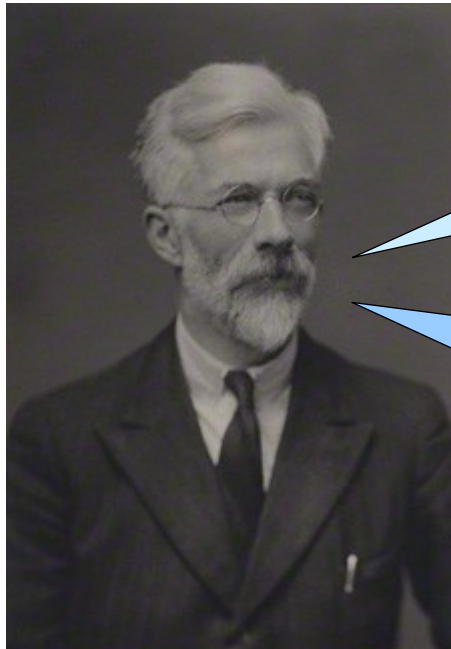


Drift může hrát  
v adaptivní evoluci roli  
pouze je-li populace  
extrémně malá...

... nebo jde-li o nově  
vzniklou mutaci.

R.A. Fisher

# Interakce selekce a driftu



R.A. Fisher

Selekce ovlivňuje evoluci konzistentním způsobem, uchovává rovnováhu.

Naopak drift způsobuje náhodné odchylky od selektivní trajektorie, které mají tendenci se z dlouhodobého hlediska vzájemně rušit.

⇒ drift nemá v adaptivní evoluci dlouhodobý význam

## Interakce selekce a driftu

Za určitých podmínek  
může drift směr adaptivní  
evoluce silně ovlivnit  
interakcí se selekcí.

S. Wright



Pro Fishera i Wrighta má drift velký dopad na osud  
nově vzniklé alely

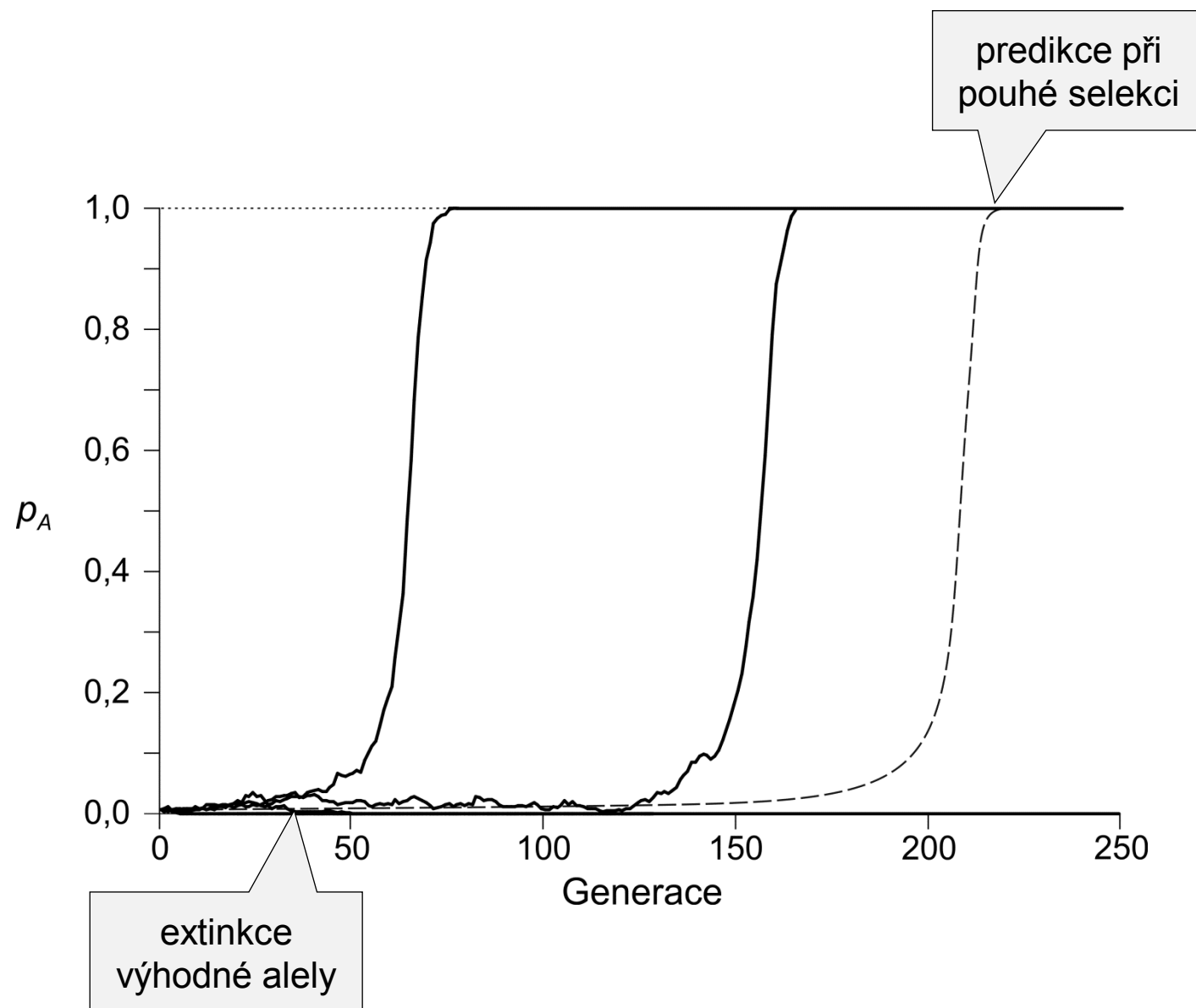
## Pravděpodobnost fixace nově vzniklé alely:

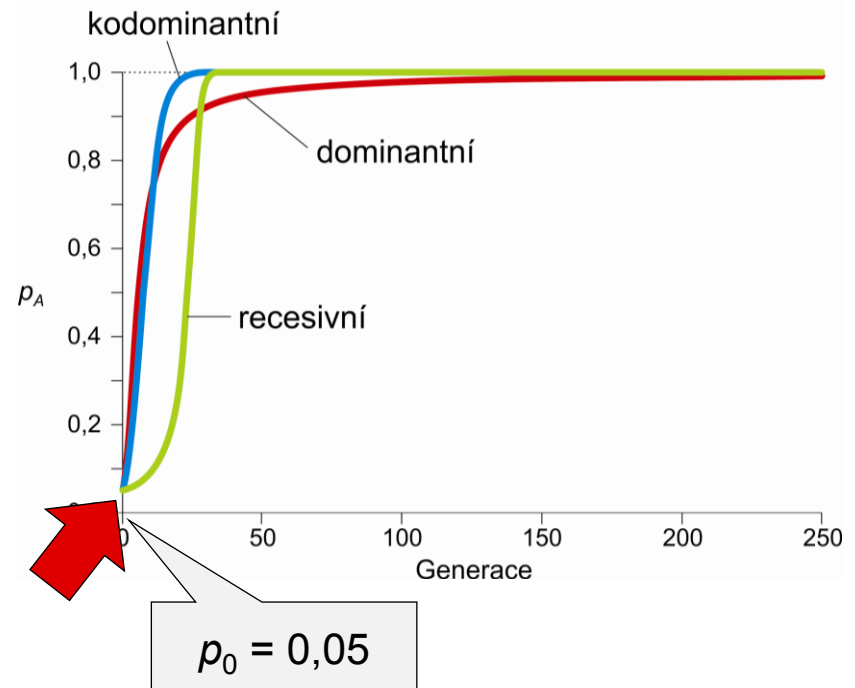
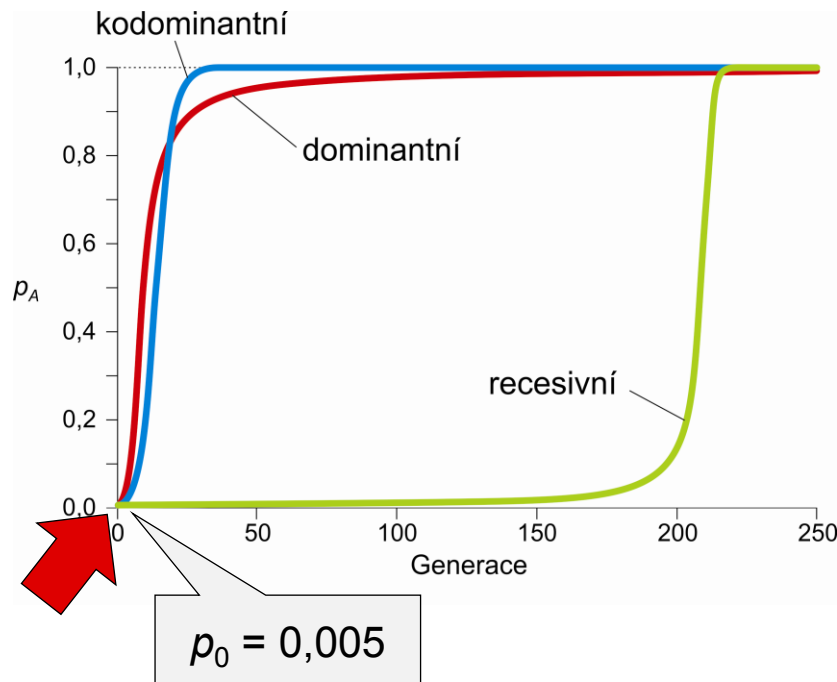
neutrální alela:  $P_{\text{neutr}} = 1/(2N)$

selekce: nově vzniklá prospěšná alela  $A$ :  $w_{AA} = 1+2s$ ,  $w_{Aa} = 1+s$ ,  $w_{aa} = 1$

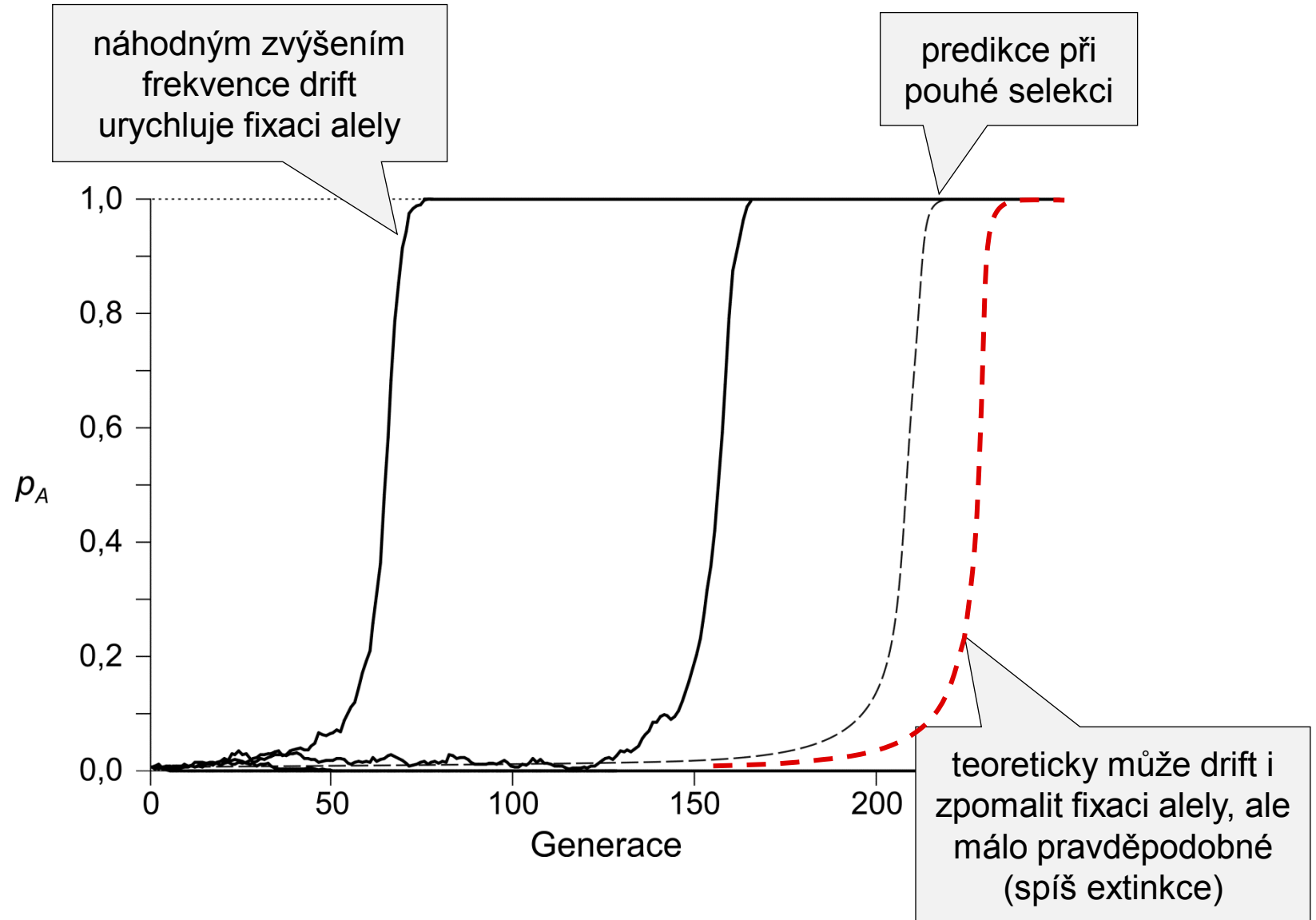
$\Rightarrow$  pro  $p > 0$  bude  $a_A > 0 \Rightarrow$  frekvence  $A$  poroste

$\times$  díky driftu může být změna záporná – při nízké frekvenci může vést až k extinkci  $A$





při 10x vyšší počáteční frekvenci je fixace alely mnohem rychlejší patrné zejména pro recessivní alely



Ve skutečnosti pravděpodobnost fixace alely není ani 1 (jen selekce), ani  $1/(2N)$  (jen drift), ale

$$P = \frac{1 - e^{-2(N_{eV}/N)s}}{1 - e^{-4N_{eV}s}} \quad (\text{Crow and Kimura 1970})$$

zjednodušení:  $N_{eV} = N$ :

$$P = \frac{1 - e^{-2s}}{1 - e^{-4Ns}}$$

při  $s \rightarrow 0$  rovnice konverguje k  $1/(2N)^*$ , tj. alela se chová jako efektivně neutrální (srov. T. Ohtová a *slightly deleterious mutations*)

$$^*) \text{ Taylorův teorém: } s \rightarrow 0 \Rightarrow \frac{1 - e^{-2s}}{1 - e^{-4Ns}} \approx \frac{2s}{4Ns} = \frac{1}{2N}$$

## Pravděpodobnost fixace prospěšné alely při $s = 0,01$ :

$N$	$P$	$P_{\text{neutr}}$	rozdíl od $P_{\text{neutr}}$
10	0,061	0,050	22 %
50	0,023	0,010	129 %
100	0,020	0,005	300 %
$\infty$	0,020	0,000	--

pravděpodobnost  
se ustálí na 2 %

tzn. prospěšná alela  
bude ztracena v 98 %  
případů!

s rostoucím  $N$   
roste vliv selekce

$$P = \frac{1 - e^{-2s}}{1 - e^{-4Ns}}$$

S tím, jak  $N \rightarrow \infty$ , jmenovatel konverguje k 1  $\Rightarrow P \approx 1 - e^{-2s}$

pro malá  $s$  je  $(1 - e^{-2s}) \approx 2s \Rightarrow$  pro  $s = 0,01$  bude  $P = 0,02$

I ve velmi velkých populacích nejpravděpodobnějším  
osudem selektivně prospěšně alely je její ztráta!

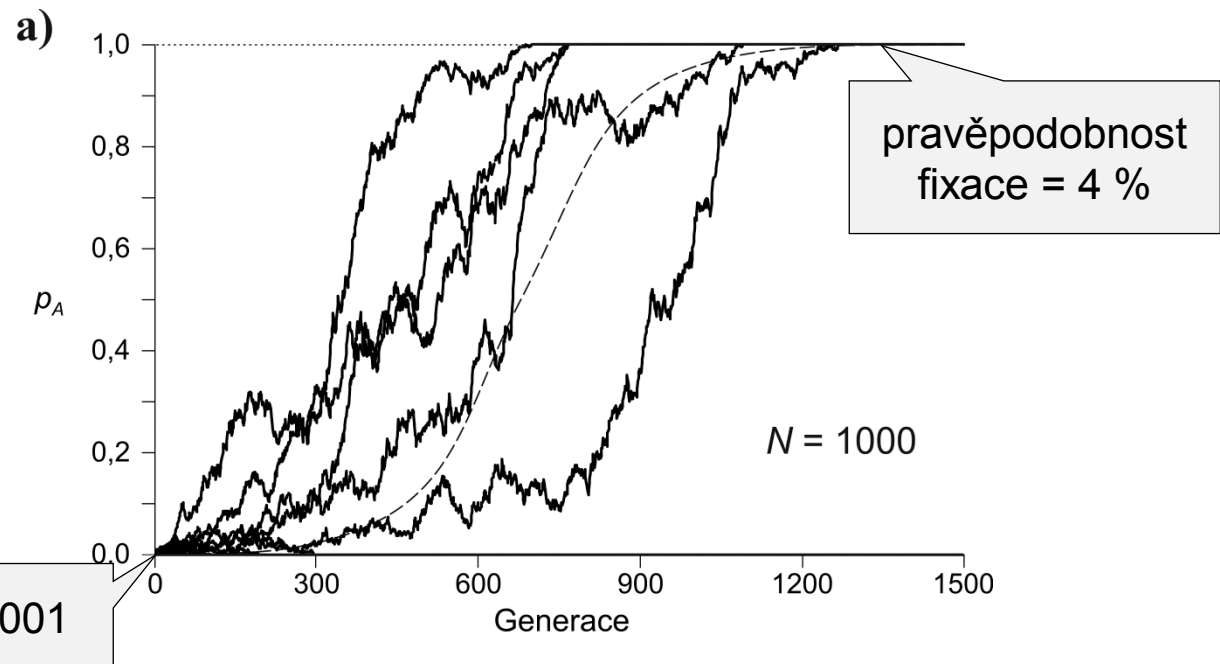
100 populací

kodominantní  
prospěšná alela:

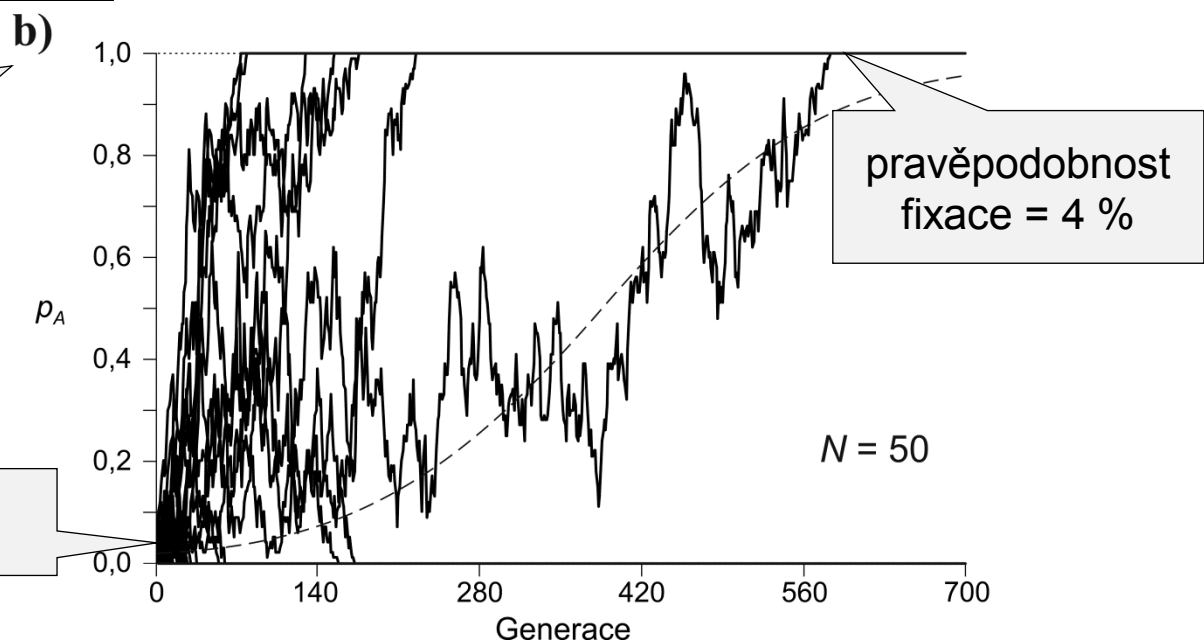
$$W_{AA} = 1$$

$$W_{Aa} = 0,99$$

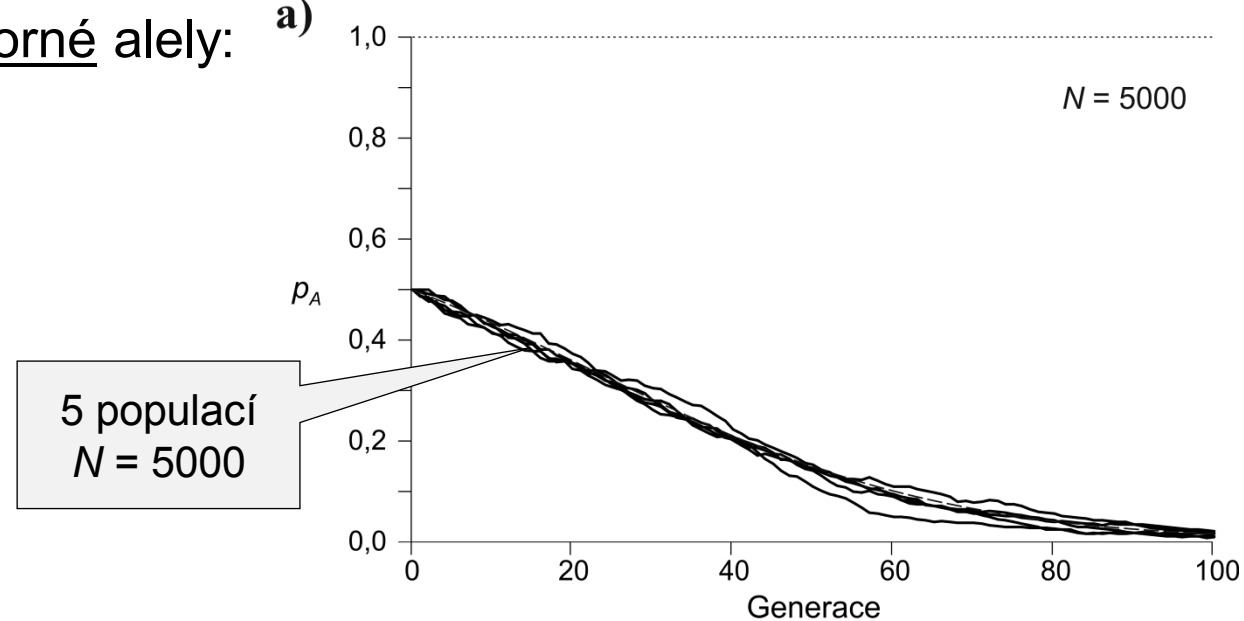
$$W_{aa} = 0,98, \text{ tj. } s = 2\%$$



v obou případech  
většina nových alel  
ztracena!

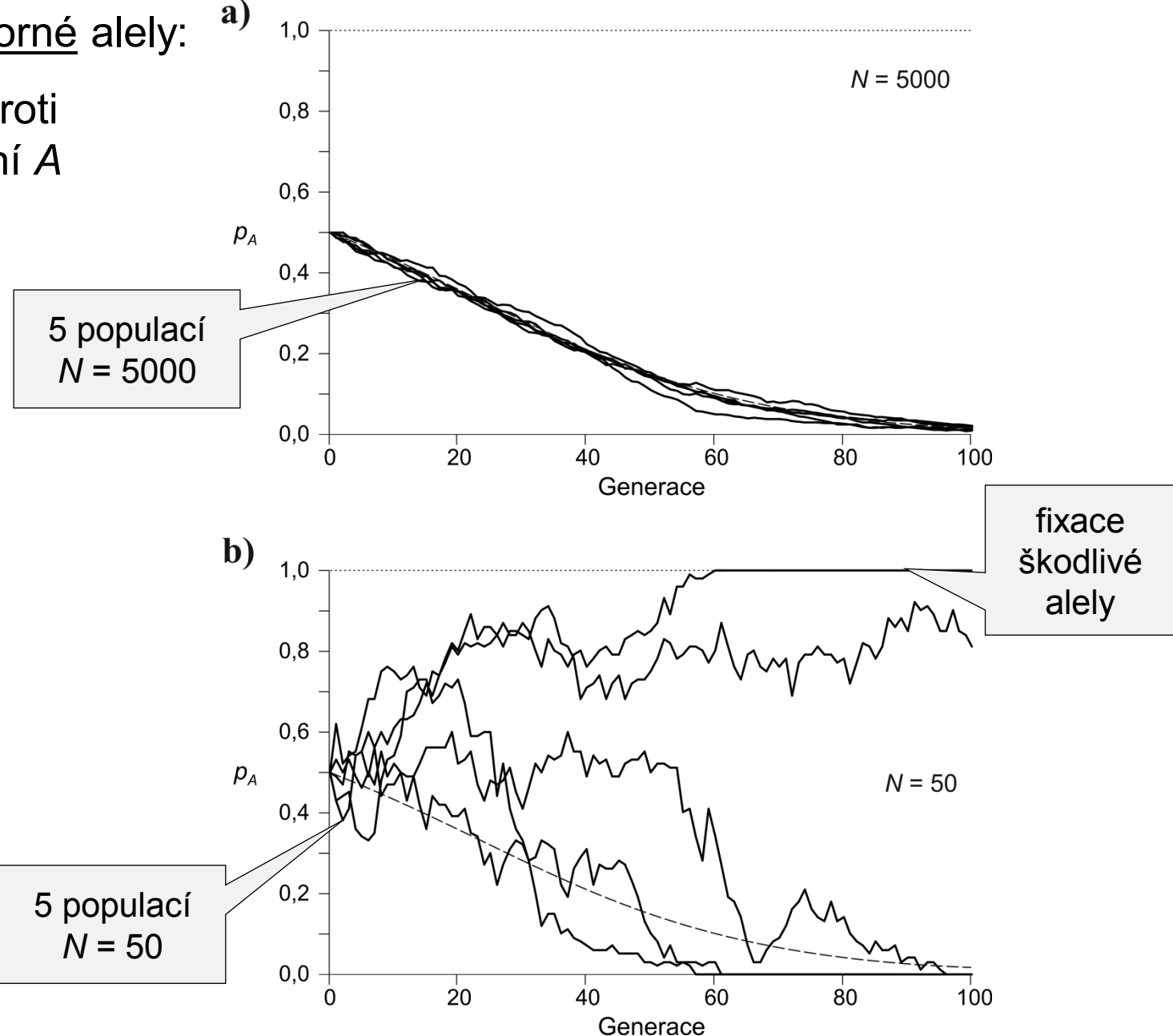


Osud záporné alely: a)



Osud záporné alely: a)

$s = 0,05$  proti  
dominantní A



## Pravděpodobnost fixace nově vzniklé škodlivé alely:

neutrální alela:  $P_{\text{neutr}} = 1/(2N)$

selekce: nově vzniklá škodlivá alela  $A$ :  $w_{AA} = 1-2s$ ,  $w_{Aa} = 1-s$ ,  $w_{aa} = 1$

$\Rightarrow$  pro  $p > 0$  bude  $a_A < 0 \Rightarrow$  frekvence  $A$  bude klesat

$\times$  díky driftu se může alela  $A$  zafixovat

$$P = \frac{e^{2s} - 1}{e^{4Ns} - 1}$$

pro všechna konečná  $N$  je  $P$  kladné  $\Rightarrow$  v konečně velkých populacích existuje určitá pravděpodobnost fixace škodlivé alely

Pravděpodobnost fixace škodlivé alely při  $s = 0,01$ :

$N$	$P$	$P_{\text{neutr}}$	rozdíl od $P_{\text{neutr}}$
10	0,041	0,050	-18 %
50	0,003	0,010	-68 %
100	0,00038	0,005	-92 %
$\infty$	0,000	0,000	--

konverguje  
k 0

Na rozdíl od prospěšné mutace zde konvergence k účinku samotné selekce, tj. k eliminaci nové škodlivé alely.

V tomto případě selekce a drift působí ve stejném směru.

## Z hlediska neutrální teorie molekulární evoluce:

ve velkých populacích hraje mnohem větší roli selekce

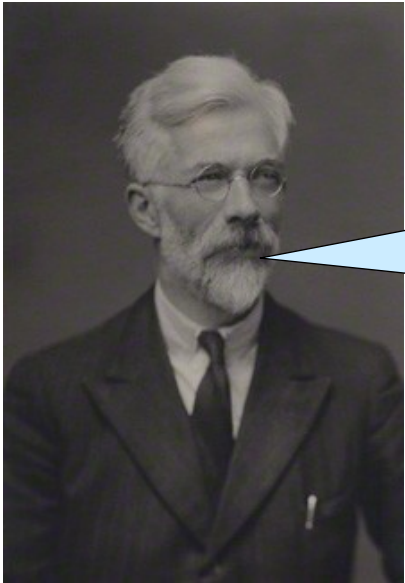


čím víc se škodlivost alely blíží nule, tím větší může být populace, ve které se může fixovat (drift převýší negativní selekci)

Tomoko Ohta

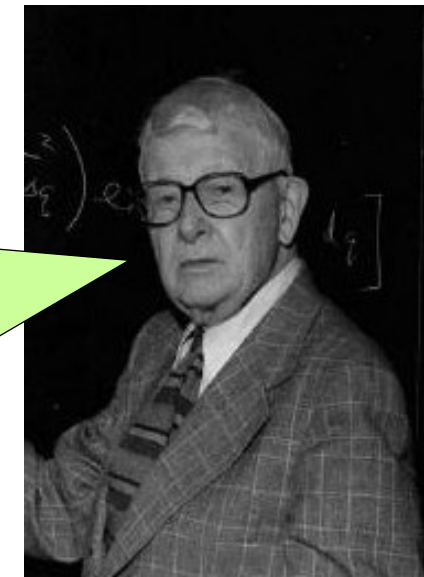
a naopak, čím je selekce proti škodlivé mutaci silnější, tím menší musí být populace, aby drift hrál určující roli

⇒ v malých populacích se mírně škodlivé mutace chovají jako efektivně neutrální

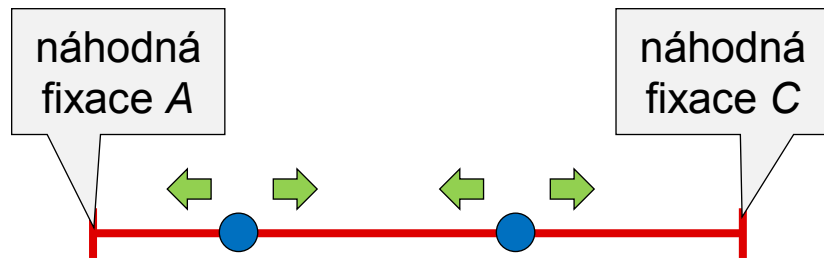


Drift snižuje rozsah variability, která je k dispozici selekci; je důležitý jen v počátečních fázích po vzniku alely.

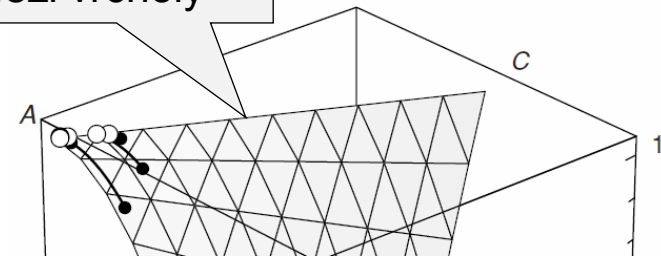
Drift důležitý nejen v počátečních fázích; pokud v adaptivní krajině existuje více vrcholů, drift hraje důležitou roli při určení počátečních podmínek, ze kterých selekce bude vycházet (tj. v oblasti kterého vrcholu se populace bude nacházet), a při přechodu populace z jednoho vrcholu na druhý (*peak shifts*)



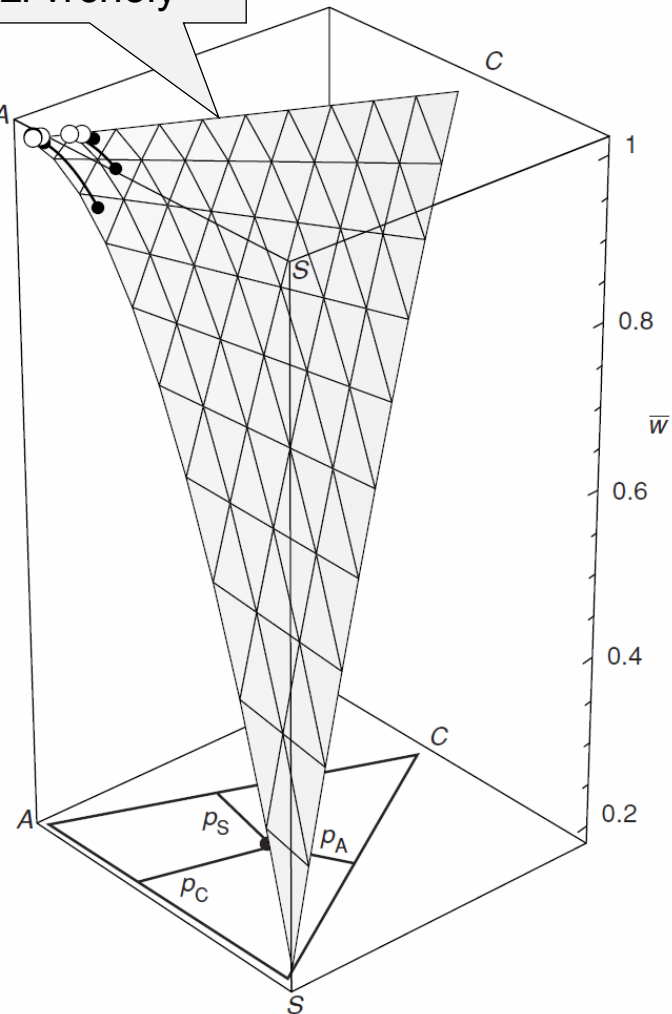
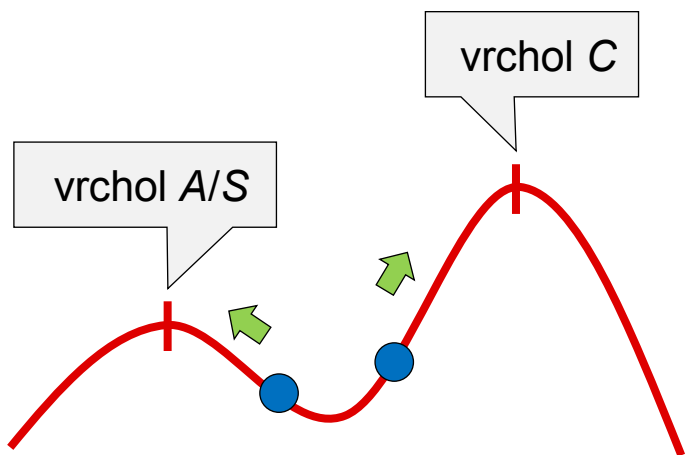
nemalarické prostředí:



adaptive hřeben  
mezi vrcholy



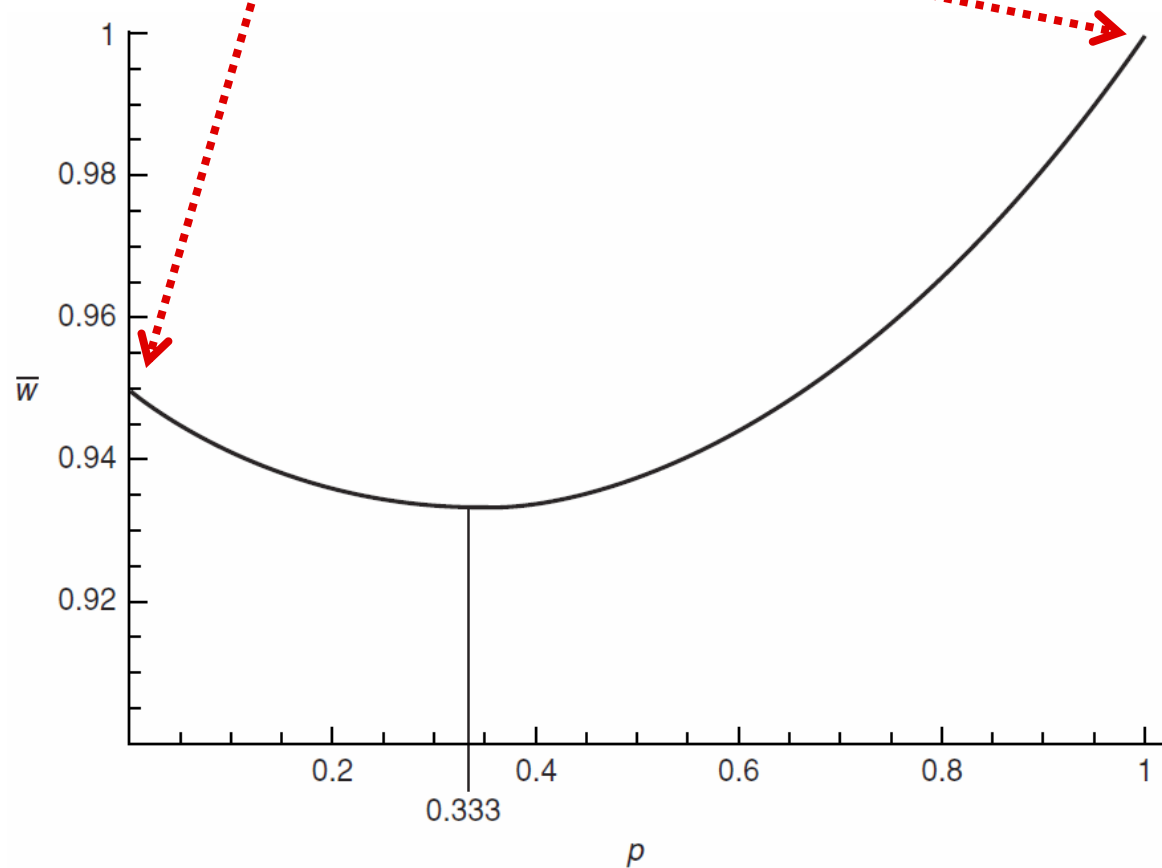
malarické prostředí:



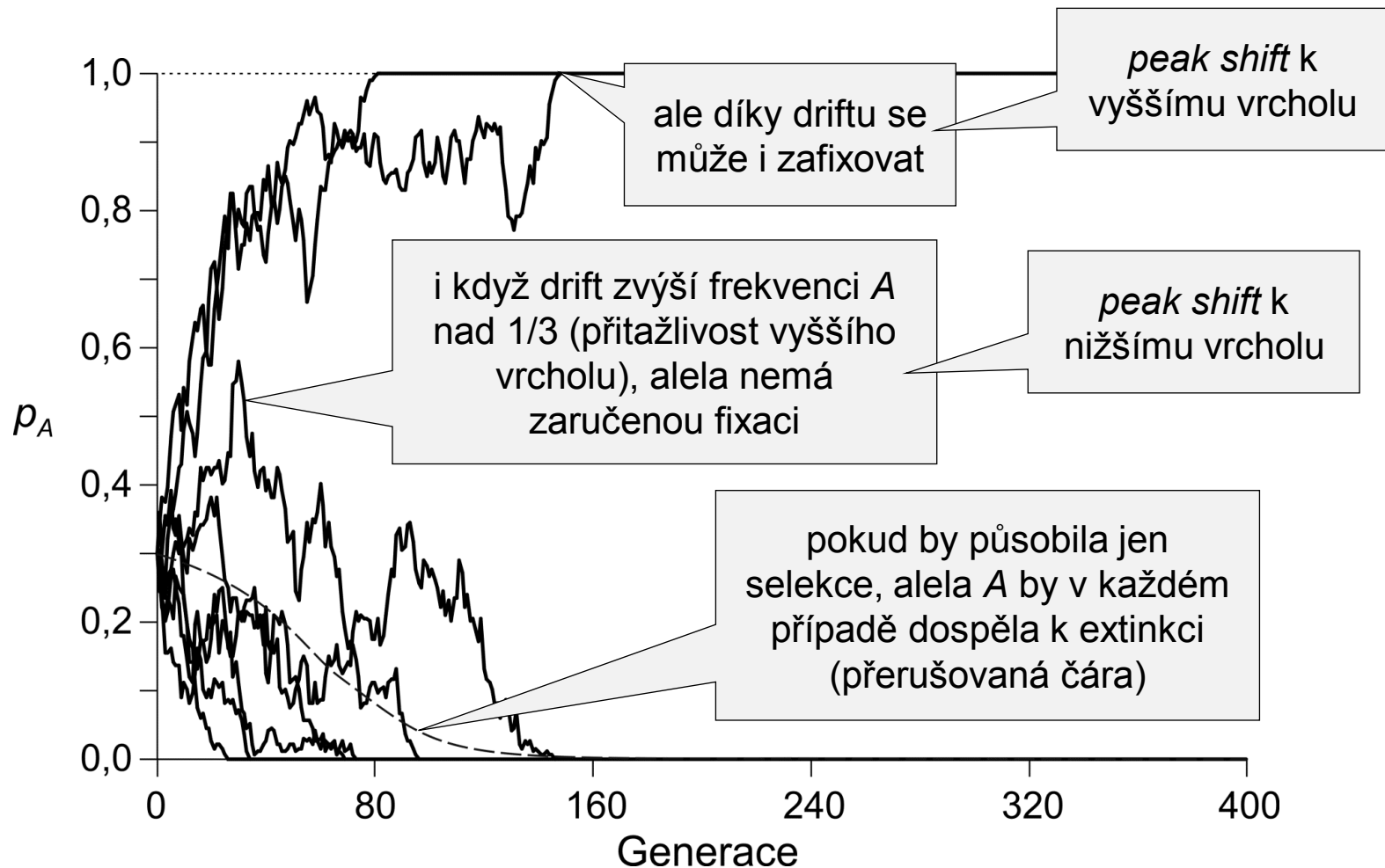
⇒ Drift může zvýšit variabilitu v počátečních podmínkách → vliv na adaptivní výsledek selekce po změně prostředí

Přesun z jednoho vrcholu na druhý:

Př.:  $w_{AA} = 1$ ;  $w_{Aa} = 0,90$ ;  $w_{aa} = 0,95 \Rightarrow$  2 adaptivní vrcholy:  $p_A = 1$  a  $p_A = 0$   
3. rovnovážný stav = polymorfismus  $A/a \rightarrow a_A = a_a$ :  $p = 1/3$



Pokud bude počáteční frekvence alely  $A$   $p = 0,3 \dots$



... ⇒ jestliže bude druh rozdělen do několika lokálních populací, některé z nich se dostanou na vyšší vrchol

## Interakce selekce, driftu a toku genů

Jestliže je populace rozdělena do několika lokálních subpopulací, v každé z nich snížená variabilita, ale na globální úrovni může být variabilita vyšší než ve stejně velké panmiktické populaci

→ nutná správná úroveň toku genů ( $Nm \approx 1^*$ )

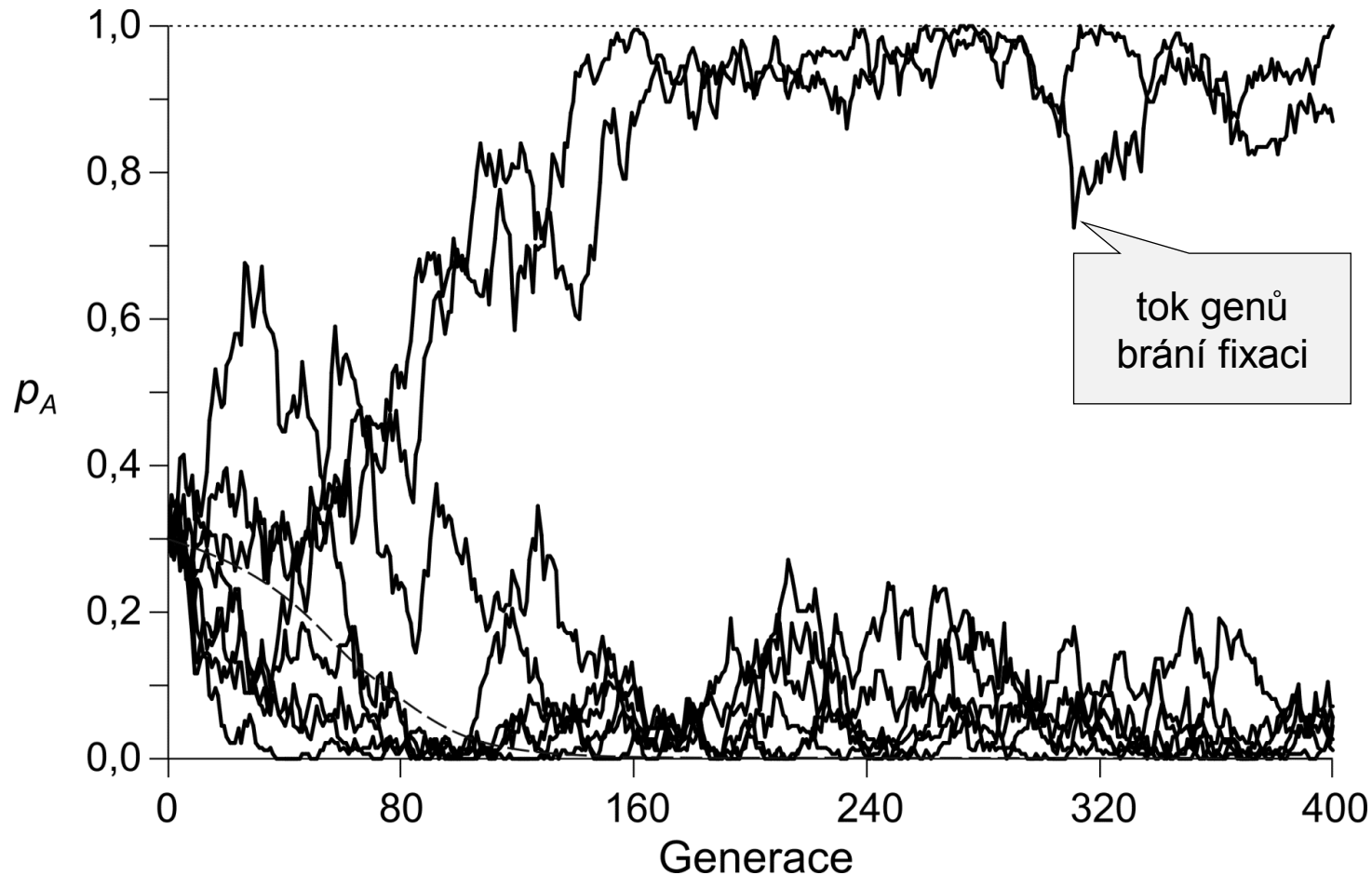
Př.:

$N_{eV} = 100$ ; ostrovní model toku genů:  $m = 0,01$  (tj.  $Nm = 1$ )

$w_{AA} = 1$ ;  $w_{Aa} = 0,90$ ;  $w_{aa} = 0,95$

předpokládáme globální frekvenci alely  $A$   $p = 0,1 \Rightarrow$  níž než rovnovážná frekvence  $1/3 \Rightarrow$  tok genů by měl působit ve směru nižšího vrcholu

\*) podle Bartona a Rouhaniho (1993) by  $Nm$  mělo být mírně pod 1



8 subpopulací ( $p = 0,3$ ), každá z nich dostává imigranty z globální populace ( $p = 0,1$ ;  $m = 0,01$ )

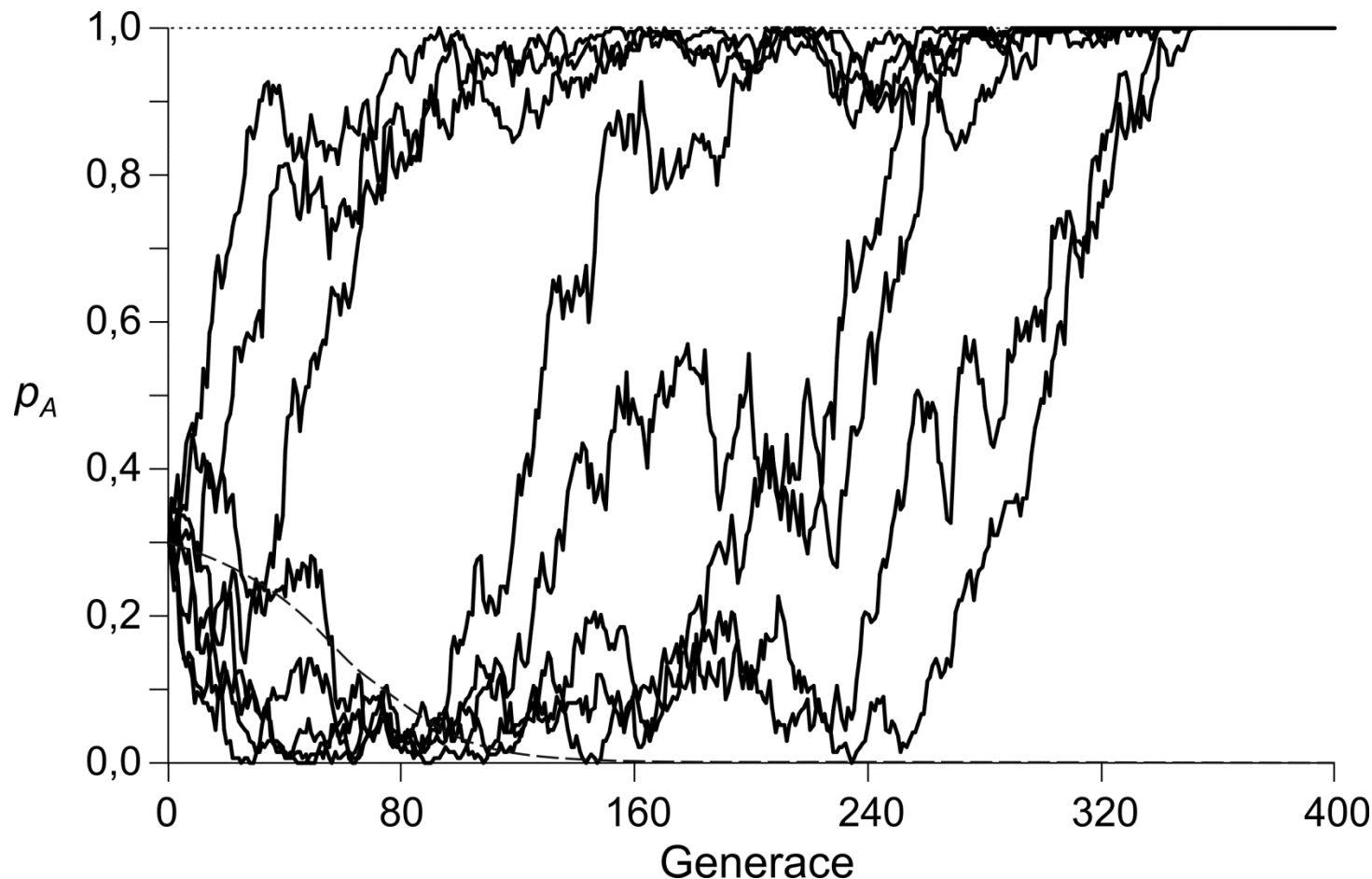
přestože tok genů neustále snižuje frekvenci alely  $A$ , přesun na jiný vrchol je stále možný

tok genů sám o sobě brání přesunu, současně ale pomáhá driftu účinněji „prozkoumat“ adaptivní krajину, protože pomáhá uchovat lokální genetickou diverzitu

bez toku genů jakmile populace dospěje na nižší vrchol, nelze se z něj dostat (výjimkou mutace)

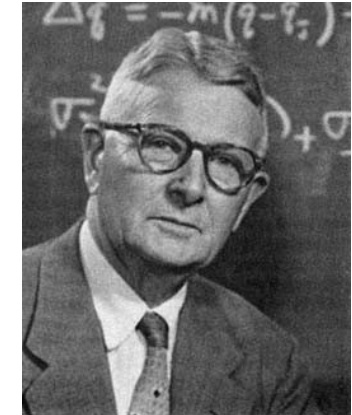
přestože na lokální úrovni je směr přesunu náhodný, na globální úrovni je pravděpodobnější přesun na vyšší vrchol než naopak

$\Rightarrow$  globální frekvence  $A$  se zvýší – např.  $0,1 \rightarrow 0,3 \Rightarrow$  tok genů je nyní jen mírně vychýlený v neprospěch vyššího vrcholu:



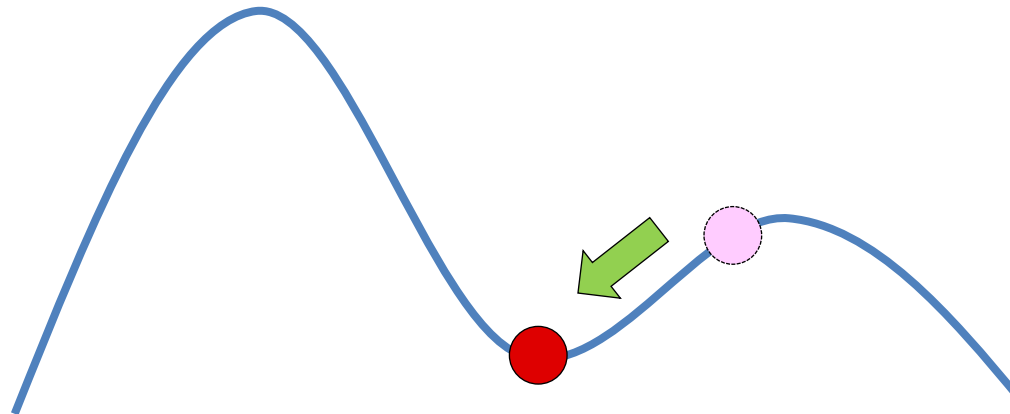
→ stále více démů směruje k vyššímu vrcholu a globální frekvence  $A$   
dále roste

# Teorie přesouvajících se rovnovah (*shifting balance theory*)

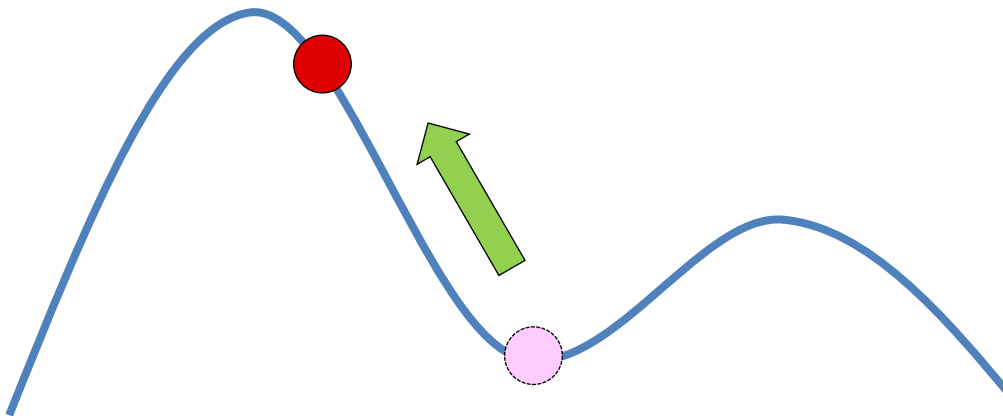


3 fáze SBT:

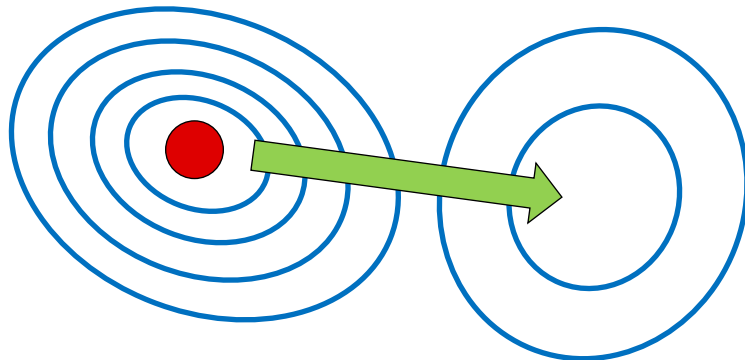
1. dočasné snížení fitness vlivem driftu v lokální populaci  
→ možnost přiblížení do oblasti atrakce vyššího vrcholu



2. intradémová selekce → „tažení“ populace směrem k novému vrcholu



3. interdémová selekce → šíření příslušníků dému na vyšším vrcholu do ostatních démů



Celý proces viděn jako vychylování rovnováhy mezi driftem,  
tokem genů a selekcí

rozdělení populací?

prostorová nebo časová heterogenita, alespoň částečně  $Nm \approx 1$   
(např. člověk)

přesuny mezi vrcholy podporovány častou extinkcí a rekolonizací  
(zejména pokud rekolonizace spojena s opakovanými efekty zakladatele); rekolonizace také usnadňuje šíření lepších adaptací v démech, zvlášť pokud extinkce častější v případě méně zdatných démů

genetická architektura?

pro SBT nutná existence více vrcholů v adaptivní krajině → role epistáze

účinky alel na fitness závislé na kontextu (např. alela  $S$  výhodná v prostředí vysoké frekvence alely  $A \times$  škodlivá v prostředí vysoké frekvence  $C$ )

## Fisherova metafora adaptivní hyperkoule:

místo více vrcholů pouze jedno optimum

místo rozeklanosti adaptivního povrchu hladký vztah mezi optimem  
a dalšími body v prostoru → stupeň adaptace populace jednoduchou  
klesající funkcí vzdálenosti populace od optima

poloměr hyperkoule = vzdálenost populace od optima

díky selekci populace blízko optima – jediným důvodem, proč ne přímo  
v optimu, je absence vhodné mutace

⇒ jediným náhodným mechanismem při prohledávání adaptivního  
prostoru mutace, žádná role driftu

mutace: čím větší důsledek, tím menší pravděpodobnost a naopak  
(max. pravděpodobnost =  $\frac{1}{2}$  pro mutace s velmi malým účinkem)

všechny geny s aditivním účinkem (ne epistáze – viz také podhodnocení  
epistatické složky rozptylu kvantitativního znaku), alely mají stále  
stejné fenotypové účinky (nezávislé na kontextu)

# epistáze v jednolokusových systémech?

srpkovitá anémie: velká variabilita klinické závažnosti u SS homozygotů  
např. populace v Řecku: vysoká frekvence S, ale mírné klinické příznaky  
díky perzistenci fetálního hemoglobinu, který zmírňuje negativní  
účinky srpkovité anémie

podobně polymorfismus na některých místech genu  $G\gamma$  (jeden z dvojice  
genů pro fetální hemoglobin) v Saúdské Arábii a Indii → stejně  
jako v Řecku

⇒ v některých lidských populacích není srpkovitý fenotyp ve skutečnosti  
jednolokusový, ale jde o koadaptovaný genový komplex, jehož  
alelové frekvence jsou adjustovány tak, aby výsledkem byla co  
nejvyšší fitness

protože geny pro  $\beta$ -Hb a  $\gamma$  leží vedle sebe, můžeme mluvit o tzv. supergenu

## epistáze v jednolokusových systémech?

třírozměrná adaptivní krajina alel A, S a C je ve skutečnosti čtyřrozměrná  
⇒ jestliže ignorujeme epistázi, dospějeme k chybnému závěru, že populace Bantu, S. Arábie a Řecka dospěly k rezistenci vůči malárii stejným způsobem (A/S vrchol bez ohledu na perzistenci fetálního hemoglobinu)

ve skutečnosti mnohem složitější (epistáze s dalšími lokusy, např. G6PD, talasémií, ACP-1, ADA atd. atd.)